## VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

## PCT

REC'D 28 FEB 2006

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

PCT

(Kapitel II des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens)

•							
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts LTS 2003/008 PCT WEITERES		EHEN	siehe Formblatt PCT/IPEA/416				
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmelde	datum (Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)				
PCT/EP2004/012947	16.11.2004		05.12.2003				
Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK A24F47/00, A61M15/06							
Anmelder LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG et al.							
<ol> <li>Bei dlesem Bericht handelt es sich um den internationalen vorläufigen Prüfungsbericht, der von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde nach Artikel 35 erstellt wurde und dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt wird.</li> </ol>							
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesar	nt 6 Blätter einschließli	ch dieses Deckblatts.					
3. Außerdem liegen dem Bericht AN	LAGEN bei; diese umfa	ssen					
a. 🛛 (an den Anmelder und das	Internationale Büro ges	<i>sandt)</i> insgesamt 5 Blät	tter; dabei handelt es sich um				
zugrunde liegen, und/c	Blätter mit der Beschreibung, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit Berichtigungen, denen die Behörde zugestimmt hat (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsvorschriften).						
Blätter, die frühere Blätter ersetzen, die aber aus den in Feld Nr. 1, Punkt 4 und im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde eine Änderung enthalten, die über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgeht.							
b. [nur an das Internationale Būro gesandt]i> insgesamt (bitte Art und Anzahl der/des elektronischen Datenträger(s) angeben), der/die ein Sequenzprotokoll und/oder die dazugehörigen Tabellen enthält/enthalten, nur in computerlesbarer Form, wie im Zusatzfeld betreffend das Sequenzprotokoll angegeben (siehe Abschnitt 802 der Verwaltungsvorschriften).							
4. Dieser Bericht enthält Angaben zu	ı folgenden Punkten:						
☑ Feld Nr. I Grundlage des i	Roschoids		·				
☐ Feld Nr. II Priorität	Descrietus						
	r eines Gutachtens ühe	r Neuheit erfinderische	Tätigkeit und gewerbliche				
Anwendbarkeit	g cirico dataoritorio abo	rtourion, ormidorioono	Taughon and government				
Feld Nr. IV Mangelnde Einh	neitlichkeit der Erfindung	3					
	Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Arikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung						
☐ Feld Nr. VI Bestimmte ange	eführte Unterlagen						
☑ Feld Nr. VII Bestimmte Män	gel der internationalen /	A <u>nmeldung</u>					
☐ Feld Nr. VIII Bestimmte Bem	erkungen zur internatio	nalen Anmeldung					
Datum der Einreichung des Antrags		Datum der Fertigstellung	dieses Berichts				
21.02.2005		27.02.2006					
Name und Postanschrift der mit der internati beauftragten Behörde	onalen Prüfung	Bevollmächtigter Bediens	steter				
Europäisches Patentamt D-80298 München		Pille, S					
Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465		Tel. +49 89 2399-2097					
161. TTO US 2035-2031							

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/012947

	Feld Nr. I Grundlage des Ber	ichts					
		der Bericht auf der internationalen Anmeldung in der Sprache, in der sie liesem Punkt nichts anderes angegeben ist.					
	bei der es sich um die Sprac  internationale Recherche  Veröffentlichung der inter	Übersetzung aus der Originalsprache in die folgende Sprache, che der Übersetzung handelt, die für folgenden Zweck eingereicht worden ist: (nach Regeln 12.3 und 23.1 b)) rnationalen Anmeldung (nach Regel 12.4) Prüfung (nach Regeln 55.2 und/oder 55.3)					
2.	Hinsichtlich der <b>Bestandteile*</b> de Anmeldeamt auf eine Aufforderu "ursprünglich eingereicht" und si	er internationalen Anmeldung beruht der Bericht auf (Ersatzblätter, die dem Ing nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als Ind ihm nicht beigefügt):					
	Beschreibung, Seiten						
	1-18	in der ursprünglich eingereichten Fassung					
	Ansprüche, Nr.						
	1-23	eingegangen am 16.08.2005 mit Schreiben vom 11.08.2005					
	Zeichnungen, Blätter						
	1/5-5/5	in der ursprünglich eingereichten Fassung					
	☐ einem Sequenzprotokoll und Sequenzprotokoll	d/oder etwaigen dazugehörigen Tabellen - siehe Zusatzfeld betreffend das					
3.	Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:  Beschreibung: Seite Ansprüche: Nr. Zeichnungen: Blatt/Abb. Sequenzprotokoll (genaue Angaben): etwaige zum Sequenzprotokoll gehörende Tabellen (genaue Angaben):						
4.	aufgelisteten Änderungen erstel Auffassung der Behörde über de (Regel 70.2 c)).  Beschreibung: Seite Ansprüche: Nr.  Zeichnungen: Blatt/Abb.  Sequenzprotokoll (genativational)	icksichtigung (von einigen) der diesem Bericht beigefügten und nachstehend It worden, da diese aus den im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach en Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen  ue Angaben): otokoll gehörende Tabellen (genaue Angaben):					
	* Wenn Punkt 4 zutrifft, können einige oder alle dieser Blätter mit der Bemerkun "ersetzt" versehen werden.						

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/012947

Feld Nr. III Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit				
Folg erfir	olgende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf finderischer Tätigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:			
	die gesamte internationale Anm	elduı	ng,	
$\boxtimes$	Ansprüche Nr. 7, 8, 22, 23			
	Begründung:			
	Die gesamte internationale Anm nachstehenden Gegenstand, fü (genaue Angaben):	neldu r der	ng, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. beziehen sich auf den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht	
Ø	Die Beschreibung, die Ansprück oder die obengenannten Ansprück konnte (genaue Angaben):	ne oc üche	der die Zeichnungen <i>(machen Sie bitte nachstehend genaue Angaben)</i> Nr. 7, 8 sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden	
	siehe Beiblatt			
	Die Ansprüche bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung gestützt, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte.			
$\boxtimes$	Für die obengenannten Ansprüche Nr. 22, 23 wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt.			
	Das Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenzprotokoll entspricht nicht dem in Anhang C zu den Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standard, weil			
	die schriftliche Form		nicht eingereicht wurde.	
			nicht dem Standard entspricht.	
	die computerlesbare Form		nicht eingereicht wurde.	
			nicht dem Standard entspricht.	
	Die Tabellen zum Nucleotid- ur Form vorliegen, entsprechen ni technischen Anforderungen.	id/od cht d	er Aminosäuresequenzprotokoll, sofern sie nur in computerlesbarer len in Anhang C-bis zu den Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen	
	siehe Beiblatt für weitere Angal	oen.		

#### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/012947

Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Artikel 35 (2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit (N) Ja: Ansprüche 1-6, 9-21

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (IS) Ja: Ansprüche 1-6, 9-21

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (IA) Ja: Ansprüche: 1-6, 9-21

Nein: Ansprüche:

2. Unterlagen und Erklärungen (Regel 70.7):

siehe Beiblatt

Feld Nr. VII Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

#### Zu Punkt III.

Die Ansprüche 7 und 8 entsprechen nicht den Erfordernissen des Artikels 6 PCT, weil der Gegenstand des Schutzbegehrens nicht klar definiert ist. In diesen Ansprüchen wird versucht, den Gegenstand durch das zu erreichende Ergebnis zu definieren; damit wird aber lediglich die zu lösende Aufgabe angegeben, ohne die für die Erzielung dieses Ergebnisses notwendigen technischen Merkmale zu bieten.

Die Ansprüche 22 und 23 betreffen ein Verfahren zur therapeutischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers (Regel 39.1(iv) PCT): Raucherentwöhnung und Verabreichung von den Medikamenten Selegilin und Mecamylamin (siehe S. 2, Z. 21 bis 27).

#### Zu Punkt V.

Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

D1: US 4765348 D2: US 4800903 D3: US 5746227 D4: GB 1017032.

D1 zeigt die Merkmale des Oberbegriffs des Anspruchs 1 (siehe Fig. 3; Sp. 2, Z. 31-35) und die zusätzlichen Merkmale folgender abhängigen Ansprüche:

- Anspr. 2: siehe Sp. 2, Z. 48-50
- Anspr. 5: siehe Sp. 2, Z. 39
- Anspr. 6: siehe Sp. 2, Z. 33
- Anspr. 10, 11: siehe Sp. 2, Z. 55-59
- Anspr. 12: siehe Sp. 2, Z. 54.

D3 zeigt die Merkmale des Oberbegriffs des Anspruchs 1 (siehe Anspr. 30; Sp. 4, Z. 55-57) und die zusätzlichen Merkmale folgender abhängigen Ansprüche:

- Anspr. 3, 4: siehe Sp. 5, Z. 8
- Anspr. 9: siehe Sp. 2, Z. 9.

#### Internationales Aktenzeichen

### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ZUR PATENTIERBARKEIT (BEIBLATT)

PCT/EP2004/012947

D3 zeigt die Merkmale des Oberbegriffs des Anspruchs 1 (siehe Sp. 2, Z. 17-20).

Die Merkmale des kennzeichnenden Teils des Anspruchs 1 sind aus dem vorliegenden Stand der Technik weder bekannt, noch wird sie durch ihn nahegelegt.

Ansprüche 2-6 und 9-17 sind vom Anspruch 1 abhängig und werden daher ebenfalls als neu und erfinderisch betrachtet. Die Verfahrensansprüche 18-21 beziehen sich auf eine Vorrichtung gemäß Anspruch 1 und werden daher auch als neu und erfinderisch betrachtet.

#### Zu Punkt VII.

Die Merkmale der Ansprüche sind nicht mit in Klammern gesetzten Bezugszeichen versehen worden (Regel 6.2 b) PCT).

AND MARKET TO STREET, TO SEE MARKET.

#### Geänderte Ansprüche

- 1. Vorrichtung zur Verabreichung von basischen Wirkstoffen, insbesondere Nicotin, an den menschlichen oder tierischen Körper durch Inhalation, wobei die Vorrichtung
- eine erste Zubereitung enthält, welche einen Gehalt an Nicotin-Base oder/und einem anderen basischen Wirkstoff aufweist;
- eine zweite oder mehrere weitere Zubereitungen enthält, wobei mindestens eine Zubereitung einen Gehalt an mindestens einer flüchtigen und zur Inhalation geeigneten Säure aufweist,

dadurch gekennzeichnet, dass die Vorrichtung eine erste Lufteinlaßöffnung, eine zweite Lufteinlaßöffnung und eine Luftaustrittsöffnung aufweist, dergestalt, dass der durch die erste Einlaßöffnung einströmende Luftstrom vorwiegend über die genannte erste Zubereitung hinwegströmt, und der durch die zweite Einlaßöffnung einströmende Luftstrom vorwiegend über die genannte(n) zweite oder weitere(n) Zubereitung(en) hinwegströmt, und wobei sich die beiden Luftströme im weiteren Verlauf vereinigen und durch die genannte Austrittsöffnung aus der Vorrichtung austreten.

- 2. Vorrichtung nach Anspruch 1, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dass die genannten Zubereitungen an separaten Stellen innerhalb der Vorrichtung appliziert sind.
- 3. Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dass die genannte erste Zubereitung Nicotin-Base oder/und einen anderen basischen Wirkstoff in Kombination mit mindestens einem zur Inhalation geeigneten Lösemittel enthält, wobei Ethanol bevorzugt wird.
- 4. Vorrichtung nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch</u> gekennzeichnet, dass die genannte(n) flüchtige(n) Säure(n) in

Kombination mit mindestens einem Inhalation geeigneten Lösemittel in der Zubereitung enthalten ist/sind, wobei Ethanol bevorzugt wird.

- 5. Vorrichtung nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch</u> <u>gekennzeichnet</u>, dass die genannte(n) flüchtige(n), inhalierbare(n) Säure(n) aus der Gruppe ausgewählt ist/sind, welche Essigsäure, Milchsäure, Apfelsäure und Propionsäure umfaßt.
- 6. Vorrichtung nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch</u> <u>gekennzeichnet</u>, dass sie während des Inhalationsvorganges
  Nicotin-Base einerseits und flüchtige Säure(n) andererseits in annähernd äquimolaren Mengen aus den genannten Zubereitungen freisetzt.
- 7. Vorrichtung nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch</u> <u>gekennzeichnet</u>, dass sie während eines Inspirationsvorganges, der eine Dauer von 1 bis 10 s aufweist und bei dem eine Einatmungsgeschwindigkeit von 0,1 bis 1 l / min erreicht wird, 5 bis 250 µg, vorzugsweise 10 bis 100 µg, Nicotinbase oder einen anderen basischen Wirkstoff aus der genannten Zubereitung in die eingeatmete Luft freisetzt.
- 8. Vorrichtung nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch</u> <u>gekennzeichnet</u>, dass bei der Inhalation im Innenraum der Vorrichtung Aerosolteilchen gebildet werden, wobei die Größe dieser Partikel vorzugsweise weniger als 10 µm beträgt.
- 9. Vorrichtung nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch</u> <u>gekennzeichnet</u>, dass die genannte(n) Zubereitung(en) mindestens einen weiteren flüchtigen und zur Inhalation geeigneten Zusatzstoff enthält/enthalten, vorzugsweise Menthol.
- 10. Vorrichtung nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch</u> <u>gekennzeichnet</u>, dass mindestens eine der genannten, Nicotin-Base oder Säure(n) enthaltenden Zubereitungen eine Polymer-Matrix

-5-

aufweist, in welcher der Wirkstoff oder die Säure(n) enthalten ist/sind, vorzugsweise in gelöster oder dispergierter Form.

- 11. Vorrichtung nach Anspruch 10, wobei die Polymermatrix vorzugsweise auf der Basis von Polymeren aus der Polyethylene, Polypropylene, Silikonpolymere (Polydimethylsiloxane) und Poly(meth)acrylaten umfassenden Gruppe ausgewählt ist.
- 12. Vorrichtung einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch</u> <u>gekennzeichnet</u>, dass sie zumindest teilweise, vorzugsweise vollständig, aus einem für den/die Wirkstoff(e) undurchlässigen Material hergestellt ist, insbesondere aus Polyestermaterial, welches mit einem Copolymer aus Acrylonitril und Methacrylat beschichtet ist, und/oder aus Metallfolie(n), oder Kombinationen der genannten Materialien.
- 13. Vorrichtung einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass sie nach der Herstellung und während der Lagerung mit einer abziehbaren, für den/die basischen Wirkstoff(e) undurchlässigen Schutzschicht bedeckt ist, dergestalt, dass durch die abziehbare Schutzschicht ein den/die Wirkstoff(e) enthaltendes Kompartiment und ein die Säure(n) enthaltendes Kompartiment gebildet wird, wobei beide Kompartimente gasdicht voneinander getrennt und gegenüber der Umgebungsluft abgeschlossen sind.
- 14. Vorrichtung nach Anspruch 1, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dass die Leitungsquerschnitte der Lufteinströmöffnungen und der Luftausströmöffnung so bemessen sind, dass der negative Differenzdruck in der Mundhöhle während des Einatmungsvorgangs höchstens 300 Pa, vorzugsweise höchstens 200 Pa beträgt.
- 15. Vorrichtung nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch</u> <u>gekennzeichnet</u>, dass sie zumindest ein durch Tiefziehen hergestelltes Formteil aufweist, in welchem längliche Vertiefungen angebracht sind, welche einen ersten Luftzufuhrkanal

und einen zweiten Luftzufuhrkanal sowie einen durch Vereinigung dieser beiden Luftkanäle gebildeten Luftaustrittskanal bilden.

- 16. Vorrichtung nach Anspruch 15, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dass sie jeweils ein durch Tiefziehen gebildetes Oberteil und Unterteil aufweist, wobei die beiden Formteile die genannten Vertiefungen aufweisen und derart miteinander verbunden sind, dass durch die gegenüberliegend angeordneten Vertiefungen ein erster Luftzufuhrkanal mit einer Lufteintrittsöffnung, ein zweiter Luftzufuhrkanal mit einer Lufteintrittsöffnung, sowie ein durch Vereinigung dieser beiden Luftkanäle gebildeter Luftaustrittskanal mit einer Luftaustrittsöffnung gebildet wird.
- 17. Vorrichtung nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dass die genannte erste Zubereitung sich in derjenigen länglichen Vertiefung befindet, welche den ersten Luftzufuhrkanal bildet, und die genannte zweite Zubereitung sich in derjenigen länglichen Vertiefung befindet, welche den zweiten Luftzufuhrkanal bildet, wobei bevorzugt wird, dass die Zubereitungen jeweils in der Nähe der Lufteintrittsöffnung appliziert sind.
- 18. Verfahren zur Herstellung einer Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 17, wobei das Verfahren die folgenden Schritte aufweist:
- Herstellung eines Formteils, vorzugsweise durch Tiefziehen, wobei das Formteil eine erste längliche, konkave Vertiefung zur Aufnahme der genannten ersten Zubereitung und eine zweite längliche, konkave Vertiefung zur Aufnahme der genannten zweiten Zubereitung aufweist;
- Einbringen einer vorbestimmten Menge einer Nicotin-Base oder einen anderen basischen Wirkstoff enthaltenden ersten Zubereitung in die genannte erste Vertiefung;
- Einbringen einer vorbestimmten Menge einer Säure(n) enthaltenden zweiten Zubereitung in die genannte zweite Vertiefung.

-7-

- 19. Verfahren nach Anspruch 18, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dass das befüllte Formteil mit einer abziehbaren, für den/ die basische(n) Wirkstoff(e) undurchlässigen Schutzschicht bedeckt wird, dergestalt, dass durch die abziehbare Schutzschicht ein den/die Wirkstoff(e) enthaltendes Kompartiment und ein die Säure(n) enthaltendes Kompartiment gebildet wird, wobei beide Kompartimente gasdicht voneinander getrennt und gegenüber der Umgebungsluft abgeschlossen sind.
- 20. Verfahren nach Anspruch 18 oder 19, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dass bei der Herstellung des Formteils eine weitere längliche, konkave Vertiefung durch Tiefziehen gebildet wird, welche mit den beiden anderen genannten Vertiefungen in Verbindung steht und einen Luftaustrittskanal bildet.
- 21. Verfahren nach Anspruch 20, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dass das befüllte Formteil mit einem als Oberteil dienenden Formteil verbunden wird, welches längliche Vertiefungen aufweist, die diejenigen des befüllten Formteils entsprechen, so dass durch die jeweils übereinander liegenden Vertiefungen ein erster Luftzufuhrkanal mit einer Lufteintrittsöffnung, ein zweiter Luftzufuhrkanal mit einer Lufteintrittsöffnung, sowie ein Luftaustrittskanal mit einer Luftaustrittsöffnung gebildet wird.
- 22. Verwendung eines Inhalators nach einem der Ansprüche 1 bis 17 zur Raucher-Entwöhnung oder zur rauchfreien Stillung des Nicotin-Verlangens bei situativer Notwendigkeit.
- 23. Verwendung eines Inhalators nach einem der Ansprüche 1 bis 17 zur gleichzeitigen Inhalation eines basischen Wirkstoffs und einer oder mehrerer flüchtiger saurer Verbindungen.